FR 2 787 705 - A1

19 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE

INSTITUT NATIONAL DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE

PARIS

11 Nº de publication :

2 787 705

(à n'utiliser que pour les commandes de reproduction)

21 Nº d'enregistrement national :

98 16376

(51) Int CI7: A 61 K 7/13

$\widehat{}$		
12)		REVET D'INVENTION
וטיו		
141	DEMAINDE DE D	DEAEL DIMAEMIKAM

A1

- 22 Date de dépôt : 23.12.98.
- ③ Priorité :

71) Demandeur(s): L'OREAL Société anonyme — FR.

(72) Inventeur(s): LAGRANGE ALAIN et ANDREAN

- Date de mise à la disposition du public de la demande : 30.06.00 Bulletin 00/26.
- (56) Liste des documents cités dans le rapport de recherche préliminaire : Se reporter à la fin du présent fascicule
- Références à d'autres documents nationaux apparentés :
- 73) Titulalre(s) :
- Mandataire(s): CASALONGA ET JOSSE.
- PROCEDE DE TEINTURE METTANT EN OEUVRE UNE AMINE CATIONIQUE ALIPHATIQUE ET UN COMPOSE CHOISI PARMI UN ALDEHYDE, UNE CETONE, UNE QUINONE ET UN DERIVE DE LA DI-IMINO-ISOINDOLINE OU DE LA 3-AMINO-ISOINDOLONE.
- La présente invention est relative à l'utilisation, pour la teinture des fibres kératiniques, d'au moins une amine cationique aliphatique et d'au moins un composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la dimino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone pour obtenir, par réaction sans agent oxydant, une coloration desdites fibres kératiniques. Elle concerne aussi les compositions de teinture comprenant ces composés ainsi que des agents de teinture pour leur mise en oeuvre.



"Procédé de teinture mettant en oeuvre une amine cationique aliphatique et un composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone"

La présente invention est relative à l'utilisation pour la teinture des fibres kératiniques d'au moins une amine cationique aliphatique et d'au moins un composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone, aux compositions tinctoriales comprenant l'association de ces composés, aux procédés de teinture mettant en oeuvre lesdits composés et à un dispositif à plusieurs compartiments renfermant ces composés.

5

10

15

20

25

Pour la teinture des fibres kératiniques, et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, il est connu d'utiliser des colorants directs ou substances colorées qui confèrent à la fibre une coloration temporaire ou semi-permanente, de faible puissance tinctoriale et qui s'élimine généralement aux lavages. Les gammes des nuances obtenues par ces procédés directs sont en général réduites. Il est également connu d'utiliser des colorants d'oxydation (bases d'oxydation et coupleurs) qui sont des composés initialement incolores ou faiblement colorés, engendrant sous l'action d'un oxydant, des composés colorés par un processus de condensation oxydative. Les colorations d'oxydation sont, comparativement aux colorations directes, permanentes, puissantes, et résistantes aux agents extérieurs (lumière, intempéries, lavages, transpiration et frottements). Néanmoins, l'utilisation de l'agent oxydant peut altérer les fibres kératiniques et rend les procédés de mise en oeuvre des teintures oxydatives relativement complexes.

La demanderesse vient de découvrir un nouveau procédé de

teinture, ne mettant pas oeuvre un processus de développement des colorants par voie oxydative, permettant d'obtenir une large gamme de nuances.

Les composés utilisés par la demanderesse sont de petites molécules qui peuvent facilement pénétrer dans la kératine. La demanderesse a constaté, de façon surprenante, que ces composés peuvent ensuite se condenser en chromophores ou colorants, molécules plus volumineuses qui restent piégées au sein de la kératine.

La demanderesse a ainsi constaté que les colorations obtenues sont résistantes aux shampooings et à la transpiration, stables à la lumière, aux intempéries et aux agents chimiques. Ces colorations sont particulièrement bien résistantes aux shampooings. En quelque sorte, la demanderesse a découvert un nouveau procédé de teinture présentant les avantages de la teinture dite d'oxydation sans en présenter les inconvénients, aucun agent oxydant n'étant utilisé.

La présente invention a donc pour objet l'utilisation pour la teinture des fibres kératiniques d'une amine cationique aliphatique et d'un composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone.

Un autre objet de l'invention est relatif aux compositions de teintures comprenant ces composés.

La présente invention a aussi pour objet un procédé de teinture des fibres kératiniques consistant à appliquer sur les fibres une amine cationique aliphatique et un composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-iminoisoindoline ou de la 3-amino-isoindolone, soit simultanément, sous forme d'un mélange extemporané, soit de façon successive.

Un autre objet de l'invention consiste aussi en un agent de teinture pour la mise en oeuvre du procédé de l'invention.

D'autres objets de l'invention apparaîtront à la lumière de la description et des exemples qui suivent.

L'objet principal de la présente invention est donc l'utilisation pour la teinture des fibres kératiniques, en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux humains, d'au moins une amine cationique aliphatique et d'au moins un composé

20

25

5

10

15

30

choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone, et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone permettant d'obtenir, par réaction sans agent oxydant, une coloration desdites fibres kératiniques.

L'amine cationique aliphatique est choisie parmi les composés de formule (I) suivante et leurs sels cosmétiquement acceptables :

$$\begin{array}{c}
R_2 \\
R_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_4
\end{array}$$
(I)

dans laquelle:

5

15

20

25

30

35

• R₁, R₂, R₃, R₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un atome d'halogène un groupement -NH2, groupement -OH, ; un groupement Z; un groupe -COZ; un groupe -COOZ; un radical alkyle carbonyle; un radical aminoalkyle carbonyle; un radical N-alkylaminoalkyle carbonyle; un radical N,Ndialkylaminoalkyle carbonyle; un radical aminoalkyle carbonylalkyle; un radical N-alkylaminoalkyle carbonylalkyle; un radical N,N-dialkylaminoalkyle carbonylalkyle; un radical carboxy; un radical alkylcarboxy; un radical alkylsulfonyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-alkylaminosulfonyle; un radical N,Ndialkylaminosulfonyle; un radical aminosulfonalkyle; un radical Naminosulfonylalkyle; un radical N,N-dialkyl aminosulfonylalkyle; un radical carbamyle; un radical N-alkyl carbamyle; un radical N,N-dialkylcarbamyle: carbamylalkyle; un radical N-alkyl carbamylalkyle; un radical N,Ndialkyl carbamylalkyle; un radical alkyle, monohydroxyalkyle, polyhydroxyalkyle, alcoxyalkyle, trifluoroalkyle, un radical cyano; un groupement OR_i, SR_i, OR_iZ ou SR_iZ ou un groupe amino protégé par un radical alkylcarboxy, trifluoroalkylcarbonyle, aminoalkylcarbonyle, carbonyle, N-alkylaminoalkylcarbonyle, N,N-

1

dialkylaminoalkyl-carbonyle, alkylcarboxy, carbamyle, N-alkylcarbamyle, N,N-dialkylcarbamyle, alkylsulfonyle, aminosulfonyle, N-alkylaminosulfonyle, N,N-dialkylaminosulfonyle, thiocarbamyle, formyle, un groupe -COZ ou un groupe -COZ;

• R; désigne un radical alkyle, monohydroxyalkyle, polyhydroxyalkyle, un groupement Z, un radical alcoxyalkyle; un radical aryle; un radical benzyle, un radical carboxyalkyle, radical alkylcarboxyalkyle, un radical cyanoalkyle, un radical carbamylalkyle, radical N-alkylcarbamylalkyle; un radical un N,Ndialkylcarbamylakyle; un radical trifluoroalkyle; un radical aminosulfonylalkyle; un radical N-alkylaminosulfonylalkyle; un N,N-dialkylaminosulfonyl-alkyle; alkylsulfinylalkyle; un radical alkylsulfonyl-alkyle; un radical alkylcarbonylalkyle; un radical aminoalkyle; un radical aminoalkyle dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle, monohydroxyalkyle; polyhydroxyalkyle, alkylcarbonyle, formyle, trifluoroalkylcarbonyle, alkylcarboxy, carbamyle, N-alkylcarbamyle, N,N-dialkylcarbamyle, thiocarbamyle, alkyl-sulfonyle et parmi les groupes Z, -COZ, ou -COOZ:

Z représentant un groupement de formule (II) suivante :

$$\begin{array}{c|c}
 & & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & & \\
 & &$$

dans laquelle:

5

10

15

20

30

- B représente une chaîne alkyle, linéaire ou ramifiée, pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C_1 - C_6 ;
- R₅, R₆ et R₇, identiques ou différents, représentent un radical alkyle,

un radical monohydroxyalkyle, un radical polyhydroxyalkyle, un radical alcoxyalkyle, un radical cyanoalkyle, un radical aryle, un radical benzyle, un radical carbamylalkyle, un radical trialkylsilane alkyle ou un radical aminoalkyle dont l'amine est protégée par un radical alkylcarbonyle, carbamyle, ou alkylsulfonyle; deux des radicaux R_5 , R_6 et R_7 peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle à 5 ou 6 chaînons pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes, ledit cycle pouvant être ou non substitué,

5

15

20

- l'un des radicaux R₅, R₆ et R₇ peut également représenter un bras de liaison B' d'un second radical Z, B' ayant la même signification que celle indiquée ci-dessus pour le radical B;
 - X⁻ représente un anion monovalent ou divalent, et représente de préférence un atome d'halogène tel que le chlore, le brome, le fluor ou l'iode, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkylsulfate tel que par exemple un méthylsulfate ou un éthylsulfate;
 - R₈ représente un radical alkyle, monohydroxyalkyle, polyhydroxyalkyle, un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle, un radical aminoalkyle dont l'amine est protégée par un radical akylcarbonyle, carbamyle ou alkylsulfonyle; un radical carboxyalkyle; un radical cyanoalkyle; un radical carbamylalkyle; un radical trifluoroalkyle; un radical trialkylsilane alkyle; un radical sulfonamidoalkyle; un radical alkylcarboxyalkyle; un radical alkylsulfinylalkyle; un radical alkylsofonylalkyle; un radical alkylcétoalkyle; un radical N-alkylcarbamylalkyle; un radical Nalkylsulfonamidoalkyle;
 - n est un nombre entier égal à 0 ou 1, étant entendu que : quand n=0, le bras de liaison B est rattaché à l'atome d'azote portant les radicaux R_5 à R_7 ;
- quand n = 1, alors deux des radicaux R₅ à R₇ forment conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes, ledit cycle pouvant être substitué ou non substitué, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé en dehors de l'atome d'azote N₁; et

- le composé (I) défini ci-dessus présente au moins un groupement Z.

 Parmi les composés de formule (I), on peut notamment citer
- le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le chlorure de [3-(2,4-diamino-phénoxy)-propyl]-triéthyl-ammonium;

5

10

15

20

25

- le chlorure de [2-(2,4-dihydroxy-phényl)-2-oxo-éthyl]-triéthyl-ammonium;
- le chlorure de [2-(4-amino-2-hydroxy-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le bromure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-ammonium;
- le chlorure de triéthyl-[2-(3-hydroxy-2,4-diméthyl-phénylcarbamoyloxy)-éthyl]-ammonium;
- le bromure de [2-(4-chloro-5-hydroxy-phénylamino)-éthyl]-triéthyl-ammonium;
- le chlorure de [2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le chlorure de [2(2,4-diamino-phényl)-éthyl]-triéthyl-ammonium;
- le chlorure de triéthyl-[(3-hydroxy-4-méthylphényl-carbamoyl)-méthyl-ammonium;
- le iodure de [2-[4-(diméthylamino)-salicylamido]-éthyl]-diéthyl-méthyl ammonium;
- le bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl-ammonium 4-(méthylamino)-salicylate;
- le iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-N,N-diméthyl-1-propyl ammonium;
- le iodure de 3-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-1-propyl ammonium;
 - le bromure de triéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium 4-aminosalicylate;
- le iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N-diéthyl-N-méthyl-éthyl ammonium;
- 35 le iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N-éthyl-

N,N-diméthyl-éthyl ammonium;

5

10

15

20

25

- le bromure d'éthyl-(2-hydroxyéthyl)-diméthyl-ammonium 4-aminosalicylate;
- le iodure de 2-[(4-amino-2-hydroxybenzoyl)-oxy]-N,N,N-triméthyl-éthyl ammonium;
- le monochlorure de {2-[2-amino-phénylamino]-éthyl}-triméthyl-ammonium, monohydrate;
- le monochlorure de [2-(2-amino-5-chloro-phénylamino)-éthyl]-triméthyl-ammonium;
- le monochlorure de [2-(2-amino-6-chloro-phénylamino)-éthyl]-triméthyl-ammonium;
- le monochlorure de [2-(2-amino-4-chloro-phénylamino)-éthyl]-triméthyl-ammonium;
- le monochlorure de {2-[2-amino-4-chloro-5-(2-hydroxyéthoxy)-phénylamino]- éthyl}-triméthyl-ammonium;
- le monochlorure de [2-(2-amino-5-méthoxy-phénylamino)-éthyl]-triméthyl-ammonium;
- le monobromure de [2-(2-amino-phénylamino)-éthyl]-(2-hydroxyethyl)-diméthyl-ammonium;
- le monochlorure de [3-(2-amino-phénylamino)-propyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le monochlorure de [2-(2-amino-4-méthyl-phénylamino)-éthyl]-triméthyl-ammonium;
- le chlorure de [2-(2,5-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium monohydrate;
- le dichlorure de N,N-bis-(triméthylammonium-propyl)-4-amino-aniline;
- le chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le chlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-(2-hydroxyéthyl)-ammonium;
- le chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-éthyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le chlorure de {2-[(4-aminophényl)-méthyl-amino]-éthyl}triméthyl-ammonium;

et leurs sels d'addition avec un acide.

Préférentiellement on utilise les composés (I) choisis parmi :

- le chlorure de [3-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium;
- le chlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-propyl]-triméthyl-ammonium;
- le chlorure de [4-(4-amino-2-méthyl-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le chlorure de [4-(4-amino-3-méthyl-phénylamino)-pentyl]-diéthyl-méthyl-ammonium;
- le dibromure de N1,N4-bis-[3-N-méthyl-N-(4'-amino-aniline)-éthyl]-1,1,4,4-tétraméthyl-diammonium 1-3-propane, dibromhydrate, monohydrate
- le dibromure de N1,N3-bis-[3-N(4'-amino-aniline)-propyl]-1,1,3,3-tétraméthyl-diammonium 1-3-propane, monohydrate;
- le dibromure de 1,3-bis-{[2-(4-amino-aniline)-propyl]-1,1,3,3-tétraméthyl-diammonium-propane;
- le dichlorure de 1,3-bis-{[4-(4-amino-aniline)-pentyl]-1,1,3,3-tétraméthyl-diammonium-propane;
- le monochlorure de [4-(4-amino-phénylamino)-pentyl]-(5-amino-2-hydroxy-benzyl)-diéthyl-ammonium;
- le monochlorure de [2-(4-amino-phénylamino)-propyl]-(5-amino-2-hydroxy-benzyl)-diméthyl-ammonium;
- le dibromure de N1,N3-bis-[3-N-(2'-amino-aniline)-propyl]-1,1,3,3-tétraméthyl-diammonium 1-3-propane,
- le dibromure de 1,3-bis-{[2-(2,4-diamino-phénoxy)-éthyl]-diéthyl-ammonium}-propane;

et leurs sels d'addition avec un acide.

L'aldéhyde peut correspondre à la formule (III) suivante:

5

10

15

20

25

dans laquelle:

5

10

15

20

25

30

Ro désigne un groupement de formule (III A) suivante:

 $R_{12} = R_{10}$ (III A

dans laquelle

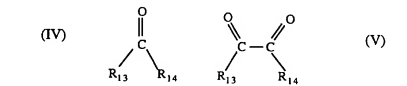
 R_{10} et R_{11} , identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, un groupement alkyle, mono ou polyhydroxyalkyle, alkylhydroxyalkyle, alcoxy, -CF $_3$ ou -OCF $_3$,

R₁₀ et R₁₁ peuvent également former conjointement avec les atomes auxquels ils sont rattachés un cycle aryle ou un hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons, lesdits cycles pouvant être substitués ou non; n désigne un nombre entier de 0 à 3,

 R_{12} désigne les substituants désignés par R_{10} , un groupement aryle, alkylaryle substitué ou non, un groupe hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons substitué ou non,

ou aux sels cosmétiquement acceptables de ces composés.

La cétone peut être choisie parmi les cétones de formules (IV) ou (V) suivantes :



dans lesquelles:

R₁₃ désigne les substituants désignés par R₉,

35 R₁₄ désigne un groupement alkyle, mono ou polyhydroxyalkyle,

alkylhydroxyalkyle, un groupement aryle, alkylaryle, un hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons substitué ou non,

R₁₃ et R₁₄ peuvent également former conjointement avec les atomes auxquels ils sont rattachés un cycle aryle à 5 ou 6 chaînons, ou un hétérocyclique comprenant des hétéroatomes tels que N ou S, ledit cycle pouvant lui-même être rattaché à un cycle aryle à 5 ou 6 chaînons ou à un hétérocycle comprenant des hétéroatomes tels que N ou S, lesdits cycles pouvant être substitués ou non,

ou aux sels cosmétiquement acceptables de ces composés.

La quinone peut répondre aux formules (VI) et (VII) suivantes:

15 (VI)
$$R_{17}$$
 R_{18} R_{15} R_{16} R_{15} R_{15} R_{15} R_{16} Q (VII)

20

25

30

35

5

10

dans lesquelles:

 R_{15} désigne un atome d'hydrogène, d'halogène, un groupement sulfonique ou alcoxy,

R₁₆, R₁₇ et R₁₈, identiques ou différents désignent un atome d'hydrogène, d'halogène, un groupement hydroxy, alkyle, mono ou polyhydroxyalkyle, alkylhydroxyalkyle, alkylsulfonyle, carboxyalkyle, aminoalkyle, alkylaminoalkyle, (di-hydroxy)alkylaminoalkyle, ou alkyle-NR'R" (avec R' et R" désignant alkyle ou pouvant former ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont rattachés un cycle aryle ou un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons), un groupement aryle, un groupe amino pouvant être substitué par un alkyle ou un hydroxyalkyle,

R₁₅ et ₁₆, R₁₆ et R₁₇ ou R₁₇ et R₁₈ peuvent former conjointement avec les atomes auxquels ils sont rattachés un cycle aryle ou un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons, substitué ou non;

ou aux sels cosmétiquement acceptables de ces composés.

Les dérivés de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone peuvent être ceux correspondant à la formule (VIII) suivante:

5

10

15

25

30

35

dans laquelle:

R₁₉ et R₂₀, identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, un groupement alkyle, mono ou polyhydroxyalkyle, alkylhydroxyalkyle, aminoalkyle, alkylaminoalkyle, (dihydroxy)alkylaminoalkyle, ou un groupement alkyle NR'R", avec R' et R" désignant alkyle ou pouvant former conjointement avec l'atome d'azote auxquels ils sont rattachés un cycle aryle ou un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons),

20 A désigne un atome d'oxygène ou NH,

X et Z forment ensemble un cycle aryle ou un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons, substitué ou non;

ou aux sels cosmétiquement acceptables de ces composés.

Parmi les composés préférés de formule (III), on peut notamment citer le benzaldéhyde, les 2,3,4,monohydroxybenzaldéhydes. les 2,3,4,monométhoxy-benzaldéhydes, 2,3,4,monométhyl-benzaldéhydes, les (2,3), (2,4), (2,5), (2,6), (3,5)dihydroxy benzaldéhydes, les (2,3), (2,4), (2,5), (2,6), (3,5)-diméthoxy benzaldéhydes, la vaniline, l'isovaniline, le syringaldéhyde, les ortho, iso, téré-phthaldéhyde, les (2,3), (2,4), (2,5), (2,6), (3,5)-diméthyl-4-isopropyl-benzaldéhyde, 4-diméthylaminobenzaldéhydes. le benzaldéhyde, 4-diéthylaminol-benzaldéhyde, le pipéronal, les (2,6), (3,5)-diméthyl-4-hydroxy-benzaldéhyde, les 2,3,4-mononitrobenzaldéhydes, le 2-hydroxy-3-méthoxy-benzaldéhyde, le 2-hydroxy-4-méthoxy-benzaldéhyde, le 2-hydroxy-5-méthoxy-benzaldéhyde, le 2-

Ī

hydroxy-6-méthoxybenzaldéhyde, le 4-méthylthio-benzaldéhyde, les (3,4,5),(2,3,4),(2,4,6),(2,4,5)-trihydroxy-benzaldéhydes, les méthyles 2, 3 et 4-formylbenzoates, les 2,3,4-mono(2-hydroxyethoxy)benzaldéhydes, le 4-nitro-3-hydroxy-benzaldéhyde, le 3-nitro-4hydroxy-benzaldéhyde, le 2-nitro-4-hydroxy-benzaldéhyde, le 3-nitro-5 2-hydroxy-benzaldéhyde, les 2,3,4-monotrifluoro-benzaldéhydes, le 2,3-dihydroxy-4-méthoxy-benzaldéhyde, le 3,4-dihydroxy-5-méthoxybenzaldéhyde, le 3,5-dihydroxy-4-méthoxy-benzaldéhyde, méthoxy-2-nitrobenzaldéhyde, le 4-méthoxy-2-nitrobenzaldéhyde, le 2-méthoxy-3-nitrobenzaldéhyde, le 4-méthoxy-3-nitrobenzaldéhyde, 10 les (2,3,4), (2,4,6), (3,4,5), (2,4,5)-triméthoxy-benzaldéhydes, la 5nitrovaniline, les (2,4), (2,6)-dinitrobenzaldéhydes, le pentaméthylbenzaldéhyde, le 4-méthylsulfonyl-benzaldéhyde, les acides 2,3,4monoformylphénoxyacétiques, le 4-diéthylamino-salicylaldéhyde, le 15 4(3-diméthylaminopropoxy)-benzaldéhyde, le 2,3-dihydrobenzo (b)furan-5-carboxaldéhyde, le 1 et le 2 naphthaldéhyde, le 6 et 5 carboxaldéhyde-1,4-benzodioxane, les 2,4-monohydroxy-1naphtaldéhydes, le 1-monohydroxy-2-naphtaldéhyde, le 1(4formylphényl)-imidazole, le 4-pyrrolidinol-benzaldéhyde, les 2,4 20 monométhoxy-1-naphthaldéhydes, le 2,3-diméthyl-chroman-6carboxaldéhyde, 2,3,6,7-tétrahydro-lH,5H-pyrido(3,2,1-IJ) le Quinoline-9-carbaldéhyde, le 4 diméthylamino-1-naphthaldéhyde, le 9anthraldéhyde, le 3-nitro-4-pyrrolidino-benzaldéhyde, le 3-nitro-4pipéridino-benzaldéhyde, le 3-nitro-4-morpholino-benzaldéhyde, les 25 pyridines 2,3,4-monocarboxaldéhydes. le 2,6-pyridinodicarboxaldéhyde, le 5-formyl-6-méthyluracil, le pyridoxale, les quinoléïnes - 2,3,4-monocarboxaldéhydes, le 8-hydroxy-quinoléïne-2carboxaldéhyde, les 2 et 3-furaldéhydes, les thiénylcarboxaldéhydes, les 2 et 3-imidazo-carboxaldéhydes, le 2-30 pyrrolcarboxaldéhyde, le 5-nitro-2-furaldéhyde, le 5-(diméthylamino)-2-furaldéhyde, les 2,5 et 2,3-thiophène-dicarboxaldéhydes, le pyrazol-3-carbaldéhyde, le 5-nitro-2-thiophène-carboxaldéhyde, le 5-nitro-3thiophènecarboxaldéhyde, l'indole-3-carboxaldéhyde, le N-méthylindole-3-carboxaldéhyde, le 2-méthyl-indole-3-carboxaldéhyde, les 4,5,6,7-monométhyl-indole-carboxaldéhyde et l'acide 35 5-formyl-2furansulfonique.

5

10

15

20

25

30

35

Les cétones de formules (IV) et (V) peuvent être choisies parmi la 2,3 indolinedione, la 2,3-butanedione, la 2,3-pentanedione, la (2,3), (3,4)-hexanedione, la 1-phényl-1,2-propanedione, le benzyl, le furil, le 2,2'-pyridil, le nitro-benzyl, l'anisil, le 3,3'diméthoxybenzyl,le 4,4'-bis(diméthylamino)benzyl, la camphoroquinone, le cyclohexane-1,2-dione, l'isatine, la N-méthyl-4,5,6,7-monométhyl-isatine, la (4,5),(4,7),(5,7),(6,7)diméthyl-isatine, la N-éthyl-isatine, la N-hydroxyméthyl-isatine, la 5,6,7 monométhoxy-isatine, la 4,5,6,7 monochloro-isatine, la 4,5,6,7 monobromo-isatine, la N-isopropyl-isatine, la N-butyl-isatine, la Npropyl-isatine, la 5-nitro-isatine, l'acide 5-sulfonique-isatine, la 2,4,5trihydroxypyrimidine, l'alloxane, la 1,3-diméthyl-hexahydro-2,4,5,6pyrimidinetetraone, la ninhydrine, la chinisatine, le 1,3-indenedione, l'acide squarique, l'acide croconique, la 3,4-diméthoxy-3-cyclobutène-1,2-dione, la 3,4-éthoxy-3-cyclobutène-1,2-dione, la 3,4-isopropoxy-3cyclobutène-1,2-dione, la 3,4-di-N-butoxy-3-cyclobutene-1,2-dione, l'acide rhodizonique. l'oxindole, la N-méthyl-2-indolinone, la Nméthyl-nitro-2-indolinone. le 6-méthoxyoxindole, le 5,6diméthoxyoxindole et les 5 et 6-monochlorooxindole.

Les quinones préférées de formules (VI) et (VII) sont, entre autres. la naphtoquinone, 1.4 la spinulosine, l'atromentine, l'aurentioglyocladine, la 2,5-dihydroxy-6-méthylbenzoquinone, la 2hydroxy-3-méthyl-6méthoxylbenzoquinone, la 2,5-dihydroxy-3,6diphénylbenzoquinone, 2,3-diméthyl-5-hydroxy la 6-méthoxybenzoquinone, la 2,5-dihydroxy 6-isopropyl-benzoquinone, la lawsone, la juglone, la fafioline, la naphtazarine, la naphtopurpurine, le lapachol, la plumbagine, la chloroplumbagine, la drosérone, la 2-hydroxy-3-méthyl-1,4-naphtoquinone, dihydroxy-1,4-naphtoquinone, la 2,5-dihydroxy-1,4-naphtoquinone, la 2-méthoxy-5-hydroxy-1,4-naphtoquinone, la 3-méthoxy-5-hydroxy-1,4-naphtoquinone, la (1,4),(1,2)naphtoquinone, la 4,5-diméthoxy-1,2benzoquinone, la phenanthrènequinone et l'acide 4sulfonique(1,2)naphtoquinone.

Les dérivés de formule (VIII) sont notamment représentés par

ŀ

Ī

la 3-imino-3H-isoindol-ylamine, la 3-imino-4-méthyl-3H-isoindol-1ylamine, la 3-imino-4-terbutyl-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-7nitro-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-amino-1-imino-lH-isoindol-4-ol, la 3-imino-7-isopropoxy-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-7-(2,2,2-5 trifluoroéthoxy)-3H-isoindol-1-ylamine. la 3-imino-7-éthoxy-3Hisoindol-1-ylamine, la 3-imino-7-butoxy-3H-isoindol-1-ylamine. l'acide 3-amino-1-imino-lH-isoindole-4-sulfonique, la 3-imino-7chloro-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-méthyl-3H-isoindol-1yiamine, la 3-imino-5-éthyl-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-10 terbutyl-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-amino-3H-isoindol-1ylamine, la N-(1-amino-3-imino-3H-isoindol-5-yl)-acétamide, la 3imino-5-nitro-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-fluoro-3Hisoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-chloro-3H-isoindol-1-ylamine, la 3imino-5-méthylsulfanyl-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-méthoxy-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-éthoxy-3H-isoindol-1-ylamine, la 15 3-imino-5-propoxy-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-isopropoxy-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-butoxy-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-isobutoxy-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-terbutoxy-3H-isoindol-1-ylamine, 3-imino-5-(2,2,2-trifluorométhyl)-3Hla isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5-(2,2,2-trifluoroéthoxy)-3H-isoindol-20 1-ylamine, la 3-imino-5-méthanesulfonyl-3H-isoindol-1-ylamine, la 3imino-5,6-diméthyl-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5,6-diéthyl-3Hisoindol-1-ylamine, la 3-imino-5,6-diméthoxy-3H-isoindol-1-ylamine, 3-imino-5,6-diéthoxy-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5,6-25 dibutoxy-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-imino-5,6-bis-trifluorométhyl-3H-isoindol-l-ylamine, la 3-imino-5,6-dichloro-3H-isoindol-1ylamine, la 5,6-bis-éthoxyméthyl-3-imino-3H-isoindol-1-ylamine, la 3-amino-1-imino-lH-isoindol-4,7-diol, la 4,7-dichloro-3-imino-3H-4,5,7-trichloro-3-imino-N6,N6-diméthyl-3Hisoindol-1-ylamine, la 30 isoindol-1,6-diamine, la 4,5,6,7-tétrachloro-3-imino-3H-isoindol-1ylamine, la 4,5,6,7-tétrafluoro-3-imino-3H-isoindol-1-ylamine, la 3butylimino-3H-isoindol-1-ylamine, la 2-(3-amino-isoindol-1ylidèneamino)-éthanol, la 3-(3-amino-isoindol-1-ylidèneamino)-3méthyl-pentane-1,5-diol, la N-(3-amino-isoindol-1-ylidène)-guanidine, 35 7-imino-7H-pyrrolo[3,4-b]pyridin-5-ylamine, la la 7-imino-7H-

ı

5

10

15

20

25

30

35

pyrrolo[3,4-b]pyrazin-5-ylamine, la 7-imino-2,3-diméthyl-7Hpyrrolo[3,4-b]pyrazin-5-ylamine, la 7-imino-7H-[1,4]dithiino[2,3-c] pyrrol-5-ylamine, la 7-imino-2,3-diméthyl-7H-[1,4]dithiino[2,3-c] la 7-imino-2,3-dihydro-7H-[1,4]dithiino[2,3pyrrol-5-ylamine, la 7-imino-2-méthyl-2,3-dihydro-7H-[1,4]dithiino c]pyrrol-5-ylamine, [2,3-c]pyrrol-5-ylamine, la 3-amino-isoindol-1-one. la 3-amino-7méthyl-isoindol-1-one, la 3-amino-7-hydroxyméthyl-isoindol-1-one, la 3-amino-7-chloro-isoindol-1-one, la 3-amino-4-chloro-isoindol-1-one, l'acide 3-amino-1-oxo-lH-isoindole-4-sulfonique, la 3-amino-4-nitroisoindol-1-one, la 3-amino-6-nitro-isoindol-1-one, la 3-amino-6méthyl-isoindol-1-one, la 3-amino-6-chloro-isoindol-1-one, la 3amino-6-bromo-isoindol-1-one, la 3-amino-6-méthylsulfanyl-isoindol-1-one, la 3-amino-6-méthoxy-isoindol-1-one, la 3-amino-5-chloroisoindol-1-one, la 3-amino-5-fluoro-isoindol-1-one, la 3-amino-5méthoxy-isoindol-1-one, la 3-amino-5-nitro-isoindol-1-one, éthylique de l'acide 3-amino-1-oxo-lH-isoindole-5-carboxylique, la 3amino-5,6-dichloro-isoindol-1-one, la 3-amino-5,6-dibromo-isoindol-1-one, la 3-amino-4,7-dichloro-isoindol-1-one, la 3-amino-4,5,7trichloro-isoindol-1-one. la 3-amino-4,5,6,7-tétrachloro-isoindol-1one, la 3-amino-4,5,7-trichloro-6-méthylsulfanyl-isoindol-1-one, la 3amino-4,5,6,7-tétrabromo-isoindol-1-one, la 3-amino-4,5,6,7tétrafluoro-isoindol-1-one, la 3-méthylamino-isoindol-1-one, la 3éthylamino-isoindol-1-one, la 3-propylamino-isoindol-1-one, la 3diméthylamino-isoindol-1-one, la 7-éthylamino-pyrrolo[3,4-b]pyridin-5-one, la 7-amino-pyrrolo[3,4-b]pyridin-5-one, la 3-aminopyrrolo[3,4-c]pyridin-5-one. la 3-amino-6-méthyl-pyrrolo[3,4c]pyridin-1-one, la 5-amino-pyrrolo[3,4-b]pyridin-7-one, la 7-aminopyrrolo[3,4-b]pyrazin-5-one, la 7-amino-2-méthyl-pyrrolo[3,4b]pyrazin-5-one, 7-amino-2,3-diméthyl-pyrrolo[3,4-b]pyrazin-5la one, la 7-amino-2,3-dihydro-[1,4]dithiino[2,3-c]pyrrol-5-one, la 3imino-2-méthyl-2,3-dihydro-isoindol-1-one, la 3-imino-2-éthyl-2,3dihydro-isoindol-1-one, la 3-imino-2-propyl-2,3-dihydro-isoindol-1one, la 2-hydroxyméthyl-3-imino-2,3-dihydro-isoindol-1-one, la 2-(2hydroxyéthyl)-3-imino-2,3-dihydro-isoindol-1-one, l'acide 2-(1-imino-3-oxo-1,3-dihydro-isoindol-2-yl)-éthane sulfonique, l'acide 3-(1imino-3-oxo-1,3-dihydro-isoindol-2-yl)-propionique, la 2-(3-hydroxypropyl)-3-imino-2,3-dihydro-isoindol-1-one et la 5-imino-6-méthyl-5,6-dihydro-pyrrolo[3,4-b]pyridin-7-one.

Dans le cadre de la présente invention:

5

10

15

20

25

30

35

Les atomes d'halogène désignent préférentiellement un atome de fluor, de chlore, de bromure ou d'iode.

Les radicaux alkyle, monohydroxyalkyle, polyhydroxyalkyles, alkylhydroxyalkyle, alkylesulfonyle, carboxyalkyle, aminoalkyle, alkylaminoalkyle, dihydroxyaminoalkyle peuvent être linéaires ou ramifiés.

Les groupements alkyle désignent notamment les groupements de 1 à 20 atomes de carbone, comme par exemple, les groupements méthyle, éthyle, propyle, isopropyle, n-propyle, butyle, n-butyle, tert-butyle, pentyle, n-pentyle, isopentyle, n-hexyle, isohexyle, heptyle, octyle, nonyle, decyle, undecyle, dodecyle et pentadecyle. Préférentiellement, les groupements alkyle désignent un groupement de 1 à 6 atomes de carbone;

ces groupements alkyles peuvent être substitués; par exemple, par un atome d'halogène, un radical cyano ou hydroxy, et peuvent ainsi représenter les radicaux trifluorométhyle, δ -chloropropyle, β -cyanoéthyle ou β -hydroxyéthyle.

Parmi les groupements monohydroxyalkyle, on peut notamment citer les groupements hydroxyméthyle, hydroxyéthyle, hydroxypropyle et hydroxybutyle.

Parmi les radicaux polyhydroxyalkyle, on peut par exemple citer les radicaux dihydroxyéthyle, dihydroxypropyle, trihydroxypropyle et dihydroxybutyle.

Les groupements alcoxy désignent un groupement -O-R, R représentant un groupement alkyle tel que défini ci-dessus.

Les groupements alcényles désignent un radical monovalent correspondant aux carbones éthyléniques, tels que, par exemple, alkyle ou 3,3diméthylallyle.

Les groupements acétyloxy désignent un groupement -O-CO-R, R représentant un groupement alkyle tel que défini ci-dessus.

Parmi les radicaux cycloalkyle, on peut notamment citer le

cyclohexyle et le cyclopentyle.

5

10

15

20

25

30

35

Parmi les radicaux aryle, qui peuvent être mono ou polycycliques, on peut notamment citer les groupements phényle ou naphtyle.

Parmi les hétérocycles et notamment les cycles à 5 ou 6 chaînons, qui peuvent être mono ou polycycliques et contenant un ou plusieurs hétéroatomes, on peut citer les cycles thiophène, pyrrole, imidazole, pyrazole, triazole, thiazole, furane. benzofurane, benzimidazole, benzothiazole, pyridyle, benzoxazole, quinolyle, quinazoyle, quinoxalyle, pyrrolidine, pipérazine morpholine.

Parmi les radicaux alkylaryle, on peut notamment citer le groupement benzyle, phenethyle ou naphthylméthyle.

Les groupements aminoaryle désignent les groupements NH_2 -R, R représentant un radical aryle.

Dans le cadre de la présente invention, les radicaux cycloakyles, aryle et les hétérocycles peuvent être substitués ou polysubstitués par exemple par un halogène, par un alkyle ou monohydroxyalkyle en C_1 - C_6 , un radical polyhydroxyalkyle en C_2 - C_6 , un alkoxy en C_1 - C_6 , un groupe nitro, un groupe hydroxy, un groupe carboxylique, un groupe acétyloxy en C_1 - C_4 , un groupe carboxamide, un groupe sulfonamide, sulfonique, nitrile, - CF_3 ou - OCF_3 , un radical cyano, un radical cyanoalkyle en C_1 - C_6 , un radical alcoxy en C_1 - C_6 , un radical trialkyl(C_1 - C_6)silanealkyle en C_1 - C_6 , un radical amido, un radical aldéhydo, un radical alkylcarbonyl en C_1 - C_6 , un radical thio, un radical thioalkyle en C_1 - C_6 , un radical alkyl(C_1 - C_6)thio, un radical amino, un radical amino protégé par un radical alkyl(C_1 - C_6)carbonyle, carbamyle ou alkyl(C_1 - C_6)sulfonyle.

Dans le cadre de la présente invention, les formules (I) à (VIII) ne sont pas limitées à celles spécifiquement décrites mais comprennent aussi leurs formes tautomères quand elles existent.

Au sens de la présente invention, les sels cosmétiquement acceptables des composés précités peuvent être des chlorhydrates, des sulfates, des bromhydrates ou des tartrates.

Les compositions de teinture des fibres kératiniques, en

ı

particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, conformes à la présente invention sont essentiellement caractérisées par le fait qu'elles comprennent au moins une amine cationique aliphatique telle que définie ci-dessus et au moins un composé choisi parmi un aldhéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone tel que défini ci-dessus, dans un milieu approprié pour la teinture.

Dans une forme de réalisation préférée de l'invention, le composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone est choisi parmi la 1,4-diméthylaminobenzaldéhyde et la 4-diméthylaminonaphtaldéhyde.

L'amine cationique aliphatique peut être présente dans une concentration allant de 0,01 à 10 %, et préférentiellement entre 0,05 et 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Le composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone peut être présent dans une concentration allant de 0,01 à 10 %et préférentiellement de 0,05 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

Le milieu approprié pour la teinture est de préférence un milieu aqueux constitué par de l'eau et/ou des solvants organiques acceptables sur le plan cosmétique, et plus particulièrement, des alcools tels que l'alcool éthylique, l'alcool isopropylique, l'alcool benzylique, et l'alcool phényléthylique, ou des glycols ou éthers de glycol tels que, le propylèneglycol ou ses éthers tels que, par exemple, le monométhyléther de propylèneglycol, le butylèneglycol, le dipropylèneglycol ainsi que les alkyléthers de diéthylèneglycol comme par exemple, le monoéthyléther ou le monobutyléther du diéthylèneglycol, dans des concentrations comprises entre environ 0,5 et 20% et, de préférence, entre environ 2 et 10% en poids par rapport au poids total de la composition.

On peut également ajouter à la composition selon l'invention des amides gras tels que les mono- et di-éthanolamides des acides dérivés du coprah, de l'acide laurique ou de l'acide oléïque, à des

concentrations comprises entre environ 0,05 et 10% en poids.

On peut encore ajouter à la composition selon l'invention des agents tensio-actifs bien connus de l'état de la technique et de type anionique, cationique, non-ionique, amphotère, zwittérionique ou leurs mélanges, de préférence en une proportion comprise entre environ 0,1 et 50% en poids et avantageusement entre environ 1 et 20% en poids par rapport au poids total de la composition.

On peut également utiliser des agents épaississants dans une proportion allant d'environ 0,2 à 20%.

Ladite composition tinctoriale peut contenir en outre divers adjuvants usuels tels que des agents anti-oxydants, des parfums, des agents séquestrants, des agents dispersants, des agents de conditionnement du cheveu, des agents conservateurs, des agents opacifiants, ainsi que tout autre adjuvant utilisé habituellement en teinture des matières kératiniques.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir le ou les éventuels composés complémentaires mentionnés ci-avant, de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinsèquement à la composition tinctoriale selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, altérées par la ou les adjonctions envisagées.

La composition tinctoriale selon l'invention peut être formulée à pH acide, neutre ou alcalin, le pH pouvant varier par exemple de 2 à 11 et de préférence de 5 à 10, et pouvant être ajusté au moyen d'agents d'alcalinisation ou d'agents d'acidification ou de tampons antérieurement bien connus.

Comme agents alcalinisants, on peut citer l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanolamines, par exemple les mono- di- et tri- éthanolamines et leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium, et les composés de formule :

30

5

10

15

20

1

dans laquelle, R est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en C_1 - C_4 ; Ra, Rb, Rc et Rd, simultanément ou indépendamment l'un de l'autre représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en C_1 - C_4 ou hydroxyalkyle en C_1 - C_4 .

5

10

15

20

25

30

35

Les agents acidifiants sont classiquement des acides minéraux ou organiques comme par exemple les acides chlorhydriques, tartrique, citrique et phosphorique.

Parmi les tampons, on peut citer par exemple, le phosphate diacide de potassium/hydroxyde de sodium.

La composition appliquée sur les cheveux peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de liquide, de crème, de gel ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques. En particulier, elle peut être conditionnée sous pression en flacon aérosol en présence d'un agent propulseur et former une mousse.

Conformément à la présente invention, le procédé de teinture des fibres kératiniques, en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, est essentiellement caractérisé par le fait que l'on applique sur lesdites fibres un composant (A) constitué d'une composition renfermant dans un milieu approprié pour la teinture, au moins une amine cationique, comme par exemple un composé tel que ceux définis ci-dessus, et un composant (B) constitué d'une composition contenant dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un composé choisi parmi un aldehyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone tel que, par exemple, un de ceux définis ci-dessus, de façon à permettre le développement d'une teinture sur lesdites fibres kératiniques.

Dans une forme de réalisation préférée du procédé de l'invention, les composants (A) et (B) sont mélangés juste avant emploi, puis la composition résultante est immédiatement appliquée sur les fibres kératiniques, et laissée agir pendant 1 à 60 minutes et préférentiellement de 1 à 30 minutes; les fibres kératiniques étant ensuite rincées, lavées au shampooing, rincées à nouveau, puis

séchées.

5

10

15

20

25

30

35

Un autre procédé de la présente invention consiste essentiellement à appliquer sur les fibres kératiniques le composant (A), suivi ou précédée de l'application sur lesdites fibres du composant (B), à laisser agir chaque composant pendant 1 à 60 minutes et préférentiellement de 1 à 30 minutes, à procéder éventuellement au rinçage à l'eau entre chaque application; les fibres kératiniques étant ensuite rincées, lavées au shampooing, rincées à nouveau, puis séchées.

Un objet de l'invention est aussi constitué par un agent de teinture pour les fibres kératiniques, en particulier des cheveux humains, caractérisé par le fait qu'il est constitué par les composants (A) et (B) stockés sous forme séparée, tels que définis ci-dessus.

Les composants (A) et (B) sont destinés, soit à être mélangés tous juste avant emploi, soit à être appliqués de façon successive sur les fibres à traiter.

Selon une forme de réalisation, on peut conditionner les différents composants (A) et (B) dans un dispositif à plusieurs compartiments encore appelé "kit de teinture" comportant tous les composants destinés à être appliqués pour une même teinture sur les fibres kératiniques, en particulier les fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, en applications successives avec ou sans prémélange.

De tels dispositifs peuvent comporter un premier compartiment contenant le composant (A) renfermant l'amine cationique aliphatique et un second compartiment comportant le composant (B) renfermant le composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone.

Une autre variante peut également consister à stocker le composant (A) ou le composant (B) dans un milieu solvant anhydre et à prévoir un troisième compartiment contenant un milieu aqueux approprié pour la teinture et cosmétiquement acceptable. Dans ce cas, on mélange tout juste avant l'emploi le contenu du troisième compartiment dans l'un ou l'autre ou les deux compartiments contenant

les composants anhydres (A) et (B) ou alors on mélange avant emploi les trois compartiments.

Des exemples concrets illustrant l'invention vont maintenant être donnés.

EXEMPLE 1

La composition de teinture suivante a été préparée juste avant emploi :

	- 1H-indole-2,3-d	lione (3.10 ⁻³ mole))	0,441	g
5	- chlorhydrate de	chlorure de [2-(4	-amino-	0,99	g
	phénylamino)-é (3.10 ⁻³ mole)	thyl]-diéthyl-méth	ıyl-ammonium		
	alcool éthyliquetriéthanolamine		pH 7	20	g
10	- eau	q.s.p.	P.1 ,	100	g

On a appliqué à température ambiante la composition cidessus sur cheveux gris naturels permanentés ou non, ou sur des cheveux décolorés à raison de 5 grammes par gramme de cheveux. On procède ensuite à un rinçage à l'eau courante et à un séchage des cheveux.

Les colorations obtenues sont indiquées dans le tableau cidessous :

20	Cheveux gris naturels	Cheveux décolorés	Cheveux gris permanentés
	cuivre rouge	cuivre rouge	cuivre rouge

Ces colorations sont particulièrement résistantes aux lavages aux shampooings.

30

EXEMPLE 2

La composition de teinture suivante a été préparée juste avant emploi :

	- 1H-indole-2,3-d	ione (3.10 ⁻³ mole	e)	0,441	g	
5	- chlorhydrate de	chlorure de [2-(4-amino-	0,99	g	
	phénylamino)-ét (3.10 ⁻³ mole)	hyl]-diéthyl-mét	hyl-ammonium			
	- alcool éthylique			20	g	
	- triéthanolamine	q.s.p.	pH 4			
10	- eau	q.s.p.		100	g	

On a appliqué à température ambiante la composition cidessus sur cheveux gris naturels permanentés ou non, ou sur des cheveux décolorés à raison de 5 grammes par gramme de cheveux. On procède ensuite à un rinçage à l'eau courante et à un séchage des cheveux.

Les colorations obtenues sont indiquées dans le tableau cidessous :

20	Cheveux gris naturels	Cheveux décolorés	Cheveux gris permanentés
	cuivré	cuivre rouge	cuivré

Ces colorations sont tenaces en particulier vis-à-vis des shampooings.

EXEMPLE 3

15

La composition de teinture suivante a été préparée juste avant emploi :

	- 1H-indole-2,3-d	ione (3.10 ⁻³ mole	:)	0,441	g
30	 chlorhydrate de phénoxy)-éthyl] (3.10⁻³mole) 	chlorure de [2-(2 -diéthyl-méthyl-		1,09	g
	alcool éthyliquetriéthanolamine		. 11 77	20	g
35	- eau	q.s.p. q.s.p.	pH 7	100	g

On a appliqué à température ambiante la composition cidessus sur cheveux gris naturels permanentés ou non, ou sur des cheveux décolorés à raison de 5 grammes par gramme de cheveux. On procède ensuite à un rinçage à l'eau courante et à un séchage des cheveux.

Les colorations obtenues sont indiquées dans le tableau cidessous :

Cheveux gris naturels	Cheveux décolorés	Cheveux gris permanentés
bois de rose	châtaigne clair	châtaigne clair

Ces colorations sont particulièrement résistantes aux shampooings.

EXEMPLE 4

La composition de teinture suivante a été préparée juste avant emploi :

	- 1H-indole-2,3-d	ione (3.10 ⁻³ m	ole)	0,441	g
20	- chlorhydrate de	chlorure de [2	2-(2,5-diamino-	1,09	g
	phénoxy)-éthyl] (3.10 ⁻³ mole)	-diéthyl-méth	yl-ammonium		
	- alcool éthylique			20	g
25	- triéthanolamine	q.s.p.	pH 4		
25	- eau	q.s.p.		100	g

On a appliqué à température ambiante la composition cidessus sur cheveux gris naturels permanentés ou non, ou sur des cheveux décolorés à raison de 5 grammes par gramme de cheveux. On procède ensuite à un rinçage à l'eau courante et à un séchage des cheveux.

Les colorations obtenues sont indiquées dans le tableau cidessous :

30

5

10

Cheveux gris naturels	Cheveux décolorés	Cheveux gris permanentés
beige rosé	bois de rose intense	bois de rose

Ces colorations sont tenaces en particulier vis-à-vis des shampooings.

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation pour la teinture des fibres kératiniques, en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux humains, d'au moins une amine cationique aliphatique et d'au moins un composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone, et un dérivé de la diiminoisoindoline ou de la 3-amino-isoindolone permettant d'obtenir, par réaction sans agent oxydant une coloration desdites fibres kératiniques.
- 2. Utilisation selon la revendication 1, caractérisée en ce que l'amine cationique aliphatique est choisi parmi les composés de formule (I) suivante :

$$\begin{array}{c|c} R_2 & & \\ R_3 & & \\ R_4 & & \end{array}$$

5

10

15

20

25

30

dans laquelle: • R₁, R₂, R₃, R₄ identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un atome d'halogène; un groupement -NH2, un groupement -OH, un groupement Z; un groupe -COZ; un groupe -COOZ; un radical alkyle carbonyle; un radical aminoalkyle carbonyle; un radical N-alkylaminoalkyle carbonyle; un radical N,Ndialkylaminoalkyle carbonyle: un radical aminoalkyle carbonylalkyle; un radical N-alkylaminoalkyle carbonylalkyle; un radical N,N-dialkylaminoalkyle carbonylalkyle; un radical carboxy; un radical alkylcarboxy; un radical alkylsulfonyle; un radical aminosulfonyle; un radical N-alkylaminosulfonyle; un radical N,Ndialkylaminosulfonyle; un radical aminosulfonalkyle; un radical Nalkyl aminosulfonylalkyle; un radical N.N-dialkyl aminosulfonylalkyle; un radical carbamyle; un radical N-alkyl carbamyle; un radical N,N-dialkylcarbamyle; radical

carbamylalkyle; un radical N-alkyl carbamylalkyle; un radical N,Ndialkyl carbamylalkyle; un radical alkyle, monohydroxyalkyle, polyhydroxyalkyle, alcoxyalkyle, trifluoroalkyle, un radical cyano; un groupement OR_i; SR_i, OR_iZ ou SR_iZ ou un groupe amino protégé par un radical alkylcarboxy, trifluoroalkylcarbonyle, aminoalkylcarbonyle, carbonyle, N-alkylaminoalkylcarbonyle, N,Ndialkylaminoalkyl-carbonyle, alkylcarboxy, carbamyle, Nalkylcarbamyle, N,N-dialkylcarbamyle. alkylsulfonyle. N-alkylaminosulfonyle, N,N-dialkylaminosulfonyle, aminosulfonyle,

thiocarbamyle, formyle, un groupe -COZ ou un groupe -COOZ; \bullet R_i désigne un radical alkyle, monohydroxyalkyle, polyhydroxyalkyle,

5

10

15

20

25

35

un groupement Z, un radical alcoxyalkyle; un radical aryle; un radical benzyle, un radical carboxyalkyle, un radical alkylcarboxyalkyle, un radical cyanoalkyle, un radical carbamylalkyle, radical N-alkylcarbamylalkyle; un radical N.Ndialkylcarbamylakyle; un radical trifluoroalkyle; radical aminosulfonylalkyle; un radical N-alkylaminosulfonylalkyle; radical N,N-dialkylaminosulfonyl-alkyle; un radical alkylsulfinylalkyle; un radical alkylsulfonyl-alkyle; radical alkylcarbonylalkyle; un radical aminoalkyle; un radical aminoalkyle dont l'amine est substituée par un ou deux radicaux identiques ou différents choisis parmi les radicaux alkyle, monohydroxyalkyle; polyhydroxyalkyle, alkylcarbonyle, formyle, trifluoroalkylcarbonyle, alkylcarboxy, carbamyle, N-alkylcarbamyle, N,N-dialkylcarbamyle, thiocarbamyle, alkyl-sulfonyle et parmi les groupes Z, -COZ, ou -COOZ;

Z représentant un groupement de formule (II) suivante :

$$-B = \begin{bmatrix} (R_8)_n & R_5 \\ N_i & R_6 \end{bmatrix} X$$
 (II)

dans laquelle:

5

10

15

20

25

- B représente une chaîne alkyle, linéaire ou ramifiée, pouvant être interrompue par un ou plusieurs hétéroatomes tels que des atomes d'oxygène, de soufre ou d'azote, et pouvant être substituée par un ou plusieurs radicaux hydroxyle ou alcoxy en C_1 - C_6 ;
- R₅, R₆ et R₇, identiques ou différents, représentent un radical alkyle, un radical monohydroxyalkyle, un radical polyhydroxyalkyle, un radical alcoxyalkyle, un radical cyanoalkyle, un radical aryle, un radical benzyle, un radical carbamylalkyle, un radical trialkylsilane alkyle ou un radical aminoalkyle dont l'amine est protégée par un radical alkylcarbonyle, carbamyle, ou alkylsulfonyle; deux des radicaux R₅, R₆ et R₇ peuvent également former ensemble, avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés, un cycle à 5 ou 6 chaînons pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes, ledit cycle pouvant être ou non substitué,
- l'un des radicaux R_5 , R_6 et R_7 peut également représenter un bras de liaison B' d'un second radical Z, B' ayant la même signification que celle indiquée ci-dessus pour le radical B;
- X représente un anion monovalent ou divalent, et représente de préférence un atome d'halogène tel que le chlore, le brome, le fluor ou l'iode, un hydroxyde, un hydrogènesulfate, ou un alkylsulfate tel que par exemple un méthylsulfate ou un éthylsulfate;
- R₈ représente un radical alkyle, monohydroxyalkyle, polyhydroxyalkyle, un radical aryle; un radical benzyle; un radical aminoalkyle, un radical aminoalkyle dont l'amine est protégée par un radical akylcarbonyle, carbamyle ou alkylsulfonyle; un radical carboxyalkyle; un radical cyanoalkyle; un radical carbamylalkyle; un radical trifluoroalkyle; un radical trialkylsilane alkyle; un radical sulfonamidoalkyle; radical un alkylcarboxyalkyle; radical un alkylsulfinylalkyle; un radical alkylsofonylalkyle; un radical alkylcétoalkyle; un radical N-alkylcarbamylalkyle; un radical Nalkylsulfonamidoalkyle;
- n est un nombre entier égal à 0 ou 1, étant entendu que :
 quand n = 0, le bras de liaison B est rattaché à l'atome d'azote portant
 les radicaux R₅ à R₇;

quand n = 1, alors deux des radicaux R_5 à R_7 forment conjointement avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un cycle saturé à 5 ou 6 chaînons pouvant contenir un ou plusieurs hétéroatomes, ledit cycle pouvant être substitué ou non substitué, et le bras de liaison B est porté par un atome de carbone dudit cycle saturé en dehors de l'atome d'azote N; ; et

- le composé (I) défini ci-dessus présente au moins un groupement Z; et les sels cosmétiquement acceptables de ces composés.
- 3. Utilisation selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que l'aldéhyde correspond à la formule (III) suivante:

15

10

5

dans laquelle:

R₉ désigne un groupement de formule (III A) suivante:

20

$$R_{11}$$

$$R_{11}$$

$$R_{11}$$

$$R_{11}$$

$$R_{11}$$

25

dans laquelle

R₁₀ et R₁₁, identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, groupement alkyle, mono ou polyhydroxyalkyle, alkylhydroxyalkyle, alcoxy, -CF₃ ou -OCF₃,

30

R₁₀ et R₁₁ peuvent également former conjointement avec les atomes auxquels ils sont rattachés un cycle aryle ou un hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons, lesdits cycles pouvant être substitués ou non;

n désigne un nombre entier de 0 à 3,

R₁₂ désigne les substituants désignés par R₁₀, un groupement aryle,

alkylaryle substitué ou non, un groupe hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons substitué ou non,

ou aux sels cosmétiquement acceptables de ces composés.

4. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisée en ce que la cétone correspond aux formules (IV) ou (V) suivantes :

dans lesquelles:

5

20

25

R₁₃ désigne les substituants désignés par R₀,

R₁₄ désigne un groupement alkyle, mono ou polyhydroxyalkyle, alkylhydroxyalkyle, un groupement aryle, alkylaryle, un hétérocyclique à 5 ou 6 chaînons substitué ou non,

R₁₃ et R₁₄ peuvent également former conjointement avec les atomes auxquels ils sont rattachés un cycle aryle à 5 ou 6 chaînons, ou un hétérocyclique comprenant des hétéroatomes tels que N ou S, ledit cycle pouvant lui-même être rattaché à un cycle aryle à 5 ou 6 chaînons ou à un hétérocycle comprenant des hétéroatomes tels que N ou S, lesdits cycles pouvant être substitués ou non,

ou aux sels cosmétiquement acceptables de ces composés.

5. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, caractérisée en ce que la quinone correspond aux formules (VI) et (VII) suivantes :

30 (VI)
$$R_{17}$$
 R_{18} R_{16} R_{15} R_{16} R_{15} R_{16} R_{17} R_{18} $R_$

dans lesquelles:

5

10

15

20

25

30

35

R₁₅ désigne un atome d'hydrogène, d'halogène, un groupement sulfonique ou alcoxy,

R₁₆, R₁₇ et R₁₈, identiques ou différents désignent un atome d'hydrogène, d'halogène, un groupement hydroxy, alkyle, mono ou polyhydroxyalkyle, alkylhydroxyalkyle, alkylsulfonyle, carboxyalkyle, aminoalkyle, alkylaminoalkyle, (di-hydroxy)alkylaminoalkyle, ou alkyle-NR'R" (avec R' et R" désignant alkyle ou pouvant former ensemble avec l'atome d'azote auxquels ils sont rattachés un cycle aryle ou un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons), un groupement aryle, un groupe amino pouvant être substitué par un alkyle ou un hydroxyalkyle,

 R_{15} et $_{16}$, R_{16} et R_{17} ou R_{17} et R_{18} peuvent former conjointement avec les atomes auxquels ils sont rattachés un cycle aryle ou un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons, substitué ou non;

ou aux sels cosmétiquement acceptables de ces composés.

6. Utilisation selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisée en ce que les dérivés de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone correspondent à la formule (VIII) suivante :

dans laquelle

R₁₉ et R₂₀, identiques ou différents, désignent un atome d'hydrogène, un groupement alkyle, mono ou polyhydroxyalkyle, alkylhydroxyalkyle, aminoalkyle, alkylaminoalkyle, (dihydroxy)alkylaminoalkyle, ou un groupement alkyle NR'R", avec R' et R" désignant alkyle ou pouvant former conjointement avec l'atome d'azote auxquels ils sont rattachés un cycle aryle ou un hétérocycle à 5

ou 6 chaînons),

5

10

15

20

25

30

A désigne un atome d'oxygène ou NH,

X et Z forment ensemble un cycle aryle ou un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons, substitué ou non;

ou aux sels cosmétiquement acceptables de ces composés.

- 7. Composition de teinture des fibres kératiniques, en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend au moins une amine cationique aliphatique et au moins un composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone, et un dérivé de la di-iminoisoindoline ou de la 3-amino isoindolone dans un milieu approprié pour la teinture, permettant d'obtenir, sans agent oxydant, une teinture desdites fibres kératiniques.
- 8. Composition de teinture selon la revendication 7, caractérisée par le fait que l'amine cationique aliphatique est choisi parmi les composés définis selon la revendication 2.
- 9. Composition de teinture selon la revendication 7 ou 8, caractérisée par le fait que le composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindoline est choisi parmi les composés définis selon les revendications 3 à 6.
- 10. Composition de teinture selon l'une quelconque des revendications 7 à 9, caractérisée par le fait qu'elle a un pH compris entre 2 et 11.
- 11. Composition selon l'une quelconque des revendications 7 à 10, caractérisée par le fait que l'amine cationique aliphatique est présente dans une concentration allant de 0,1 à 10 % et de préférence de 0,5 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.
- 12. Composition selon l'une quelconque des revendications 7 à 11, caractérisée par le fait que le composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone est présent dans une concentration allant de 0,1 à 10 % et de préférence de 0,5 à 5 % en poids par rapport au poids total de la composition.

13. Composition selon l'une quelconque des revendications 7 à 12, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture est un milieu aqueux constitué par de l'eau et/ou des solvants organiques choisis parmi les alcools, les glycols et les éthers de glycol, dans des proportions comprises entre 0,5 et 20% en poids par rapport au poids total de la composition.

5

10

15

20

25

30

- 14. Procédé de teinture des fibres kératiniques, en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisé par le fait qu'il consiste à appliquer sur lesdites fibres un composant (A) constitué d'une composition renfermant dans un milieu approprié pour la teinture, au moins une amine cationique aliphatique et au moins un composant (B) constitué d'une composition contenant dans un milieu approprié pour la teinture, au moins un composé choisi parmi un aldehyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone de façon à permettre le développement d'une teinture avec lesdites fibres kératiniques.
- 15. Procédé selon la revendication 14, caractérisé par le fait que l'amine cationique aliphatique est choisie parmi les composés selon la revendication 2.
- 16. Procédé selon la revendication 14 ou 15, caractérisé par le fait que le composé choisi parmi un aldéhyde, une cétone, une quinone et un dérivé de la di-imino-isoindoline ou de la 3-amino-isoindolone est choisi parmi les composés selon l'une quelconque des revendications 3 à 6.
- 17. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 16, caractérisé par le fait qu'il consiste à mélanger les composants (A) et (B) juste avant emploi, à appliquer immédiatement la composition résultante sur les fibres kératiniques et à laisser agir pendant 1 à 60 minutes et préférentiellement pendant 1 à 30 minutes ; les fibres kératiniques étant ensuite rincées, lavées au shampooing, rincées à nouveau, puis séchées.
- 18. Procédé selon l'une quelconque des revendications 14 à 16, caractérisé par le fait qu'il consiste à appliquer sur les fibres kératiniques le composant (A), suivie ou précédée de l'application sur lesdites fibres du composant (B), à laisser agir chaque composant

pendant 1 à 60 minutes et préférentiellement pendant 1 à 30 minutes, à procéder éventuellement au rinçage à l'eau entre chaque application; les fibres kératiniques étant ensuite rincées, lavées au shampooing, rincées à nouveau, puis séchées.

19. Agent de teinture des fibres kératiniques, et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisé par le fait qu'il comporte les composants (A) et (B) tels que définis dans les revendications 14 à 18, sous forme séparée; les composants (A) et (B) étant destinés à être, soit mélangés tout juste avant emploi,

soit appliqués de façon successive sur les fibres à traiter.

20. Dispositif à plusieurs compartiments ou "kit de teinture", caractérisé par le fait qu'il comporte au moins deux compartiments dont un renferme le composant (A) tel que défini dans la revendication 14 ou 15, et le second renferme le composant (B) tel que défini dans la

revendication 14 ou 16.

21. Dispositif selon la revendication 20, caractérisé par le fait que le composant (A) et/ou le composant (B) se présente(nt) sous forme de composition anhydre et qu'il comporte un troisième compartiment contenant un milieu aqueux cosmétiquement acceptable approprié pour la teinture destiné à être mélangé avant emploi dans l'un ou les deux premiers compartiments renfermant chaque composant (A) ou (B).

25

20

5

10

15

INSTITUT NATIONAL

PROPRIETE INDUSTRIELLE

RAPPORT DE RECHERCHE PRELIMINAIRE

N° d'enregistrement national

de la

2

établi sur la base des demières revendications déposées avant le commencement de la recherche FA 569013 FR 9816376

atégorie	Citation du document avec indication, en cas d	de	oncemées e la demande xaminée	
ategone	des parties pertinentes	e.	xantineo	
(EP 0 502 784 A (L'OREAL) 9 septembre 1992 (1992-09-0 * le document en entier *		,2,4, 7–21	
	GB 2 181 750 A (L'OREAL) 29 avril 1987 (1987-04-29) * exemples 2,6 *		,2,4, -19	
	DE 43 14 317 A (HENKEL KGAA 3 novembre 1994 (1994-11-03) [7	,2,4, -10, 4-18	
	* page 2, ligne 43 - page 3 * exemple 1; tableaux 1,2 * * revendications 1-3,5-9,15			
(DE 44 09 143 A (HENKEL KGAA 21 septembre 1995 (1995-09- * page 1, ligne 41 - page 2 * page 7, ligne 25 - ligne * page 8, ligne 1 - ligne 5 * page 8, ligne 15 - ligne	21) , ligne 20 * 40 * *	,2,4, -19	DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int.CL.8)
	<pre>* page 8, ligne 26 * * page 9, ligne 1 - ligne 5 * page 9, ligne 15 * * page 10, ligne 1 - ligne * page 10, ligne 16 - ligne * page 10, ligne 29 * * revendications 15-22 *</pre>	5 *		A61K
	EP 0 847 749 A (L'OREAL) 17 juin 1998 (1998-06-17) * abrégé *	6		
	Date de	chèvement de la recherche		Examinateur
		O septembre 1999	Alva	arez Alvarez, C
X : parti Y : parti autre	ATEGORIE DES DOCUMENTS CITES iculièrement pertinent à lui seul iculièrement pertinent en combinaison avec un e document de la même catégorie inent à l'encontre d'au moins une revendication	T: théorie ou principe à E: document de brevet à la date de dépôt et de dépôt ou qu'à une D: cité dans la demand L: cité pour d'autres rai	la base de l'in bénéficiant d'u l qui n'a été pu e date postérie le	ivention une date antérieure bliéqu'à cette date